553449

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 28. Oktober 2004 (28.10.2004)

**PCT** 

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/092239 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: C08G 12/32, 73/06
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2004/003269
- (22) Internationales Anmeldedatum:

26. März 2004 (26.03.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 10318481.3 16. April 2003

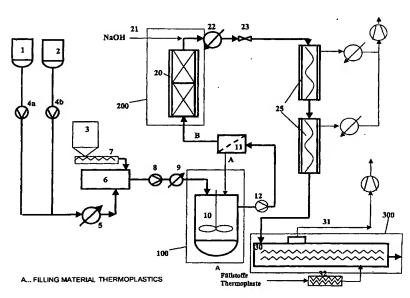
16. April 2003 (16.04.2003) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): AMI AGROLINZ MELAMINE INTERNA-TIONAL GMBH [AT/AT]; St.-Peter-Strasse 25, A-4021 Linz (AT).

- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): RÄTZSCH, Manfred [DE/AT]; Langbauernweg 4, A-4073 Wilhering (AT). BUCKA, Hartmut [DE/AT]; Nr. 125, A-4622 Eggendorf (AT). SCHRÖDER, Frank [DE/DE]; Borsdorfer Strasse 23, 04683 Albrechtshain (DE). PFEIFFER, Steffen [DE/AT]; Beuttlerweg 55, A-4030 Linz (AT). TAPPEINER, Günther [IT/IT]; Via delle Palme N° 3, I-10025 Legnano (MI) (IT).
- (74) Anwalt: GROSS, Felix; Maikowski & Ninnemann, Postfach 15 09 20, 10671 Berlin (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: METHOD FOR THE CONTINUOUS SYNTHESIS OF A LIQUID MELAMINE RESIN
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR KONTINUIERLICHEN SYNTHESE EINES MELAMINFLÜSSIGHARZES



(57) Abstract: The invention relates to a method for synthesising a liquid melamine resin, characterised in that: a) melamine, at least one aldehyde and at least one alcohol are fed to at least one first reactor (10) operated continuously, in particular at least one agitated tank operated continuously and are reacted together, b) the reaction product that is obtained is fed to a solid-liquid phase separation device (11), c) a solid-rich phase (A) that has been produced in the solid-liquid phase separation (11) is fed back to at least one first reactor (10) and d) a phase (B) devoid of solids that has been produced in the solid-liquid phase separation (11) is subjected to additional processing steps. The invention thus provides an efficient continuous direct synthesis method.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Synthese eines Melaminflüssigharzes, dadurch gekennzeichnet, dass a) mindestens einem kontinuierlichen ersten Reaktor (10), insbesondere mindestens einem kontinuierlichen Rührkessel, Melamin, mindestens ein Aldehyd und

## WO 2004/092239 A1

T DETTA BUNDAN IN OTDITA KANN BENN BENN BENN 1914 I DE NI BENN HEND HEND HEND HAND HEN DE DETTA HEND HELD HEND

FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

#### Beschreibung

15

20

.25

35

Verfahren zur kontinuierlichen Synthese eines Melaminflüssigharzes

Die Erfindung betrifft ein Verfahren nach dem Oberbegriff des Anspruchs 1, eine Verwendung eines Melaminharzkondensates gemäß Anspruch 24 und Melaminerzeugnisse nach Anspruch 25.

10 Direktsyntheseverfahren zur Herstellung von veretherten Melaminharzkondensaten sind bekannt.

Nach DE-OS 25 16 349 und der US-A 4,425,466 lassen sich veretherte Methylolaminotriazine durch Umsetzung von Aminotriazinen mit Formaldehyd und Alkoholen in Gegenwart von starken organischen Säuren bei 80 bis 130°C herstellen. Der Einsatz von Ionenaustauschern bei der Direktherstellung veretherter Formaldehydharze wird in der BE-A 623 888 beschrieben. Diese Verfahren waren nicht durchgehend kontinuierlich ausgelegt, was aus verfahrensökonomischen Gründen eigentlich wünschenswert wäre.

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein effizientes kontinuierliches Direktsyntheseverfahren zu schaffen.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß durch ein Verfahren mit den Merkmalen des Anspruchs 1 gelöst.

#### 30 Erfindungsgemäß wird

a) in einer kontinuierlichen ersten Reaktionsstufe, die inbesondere mindestens einen Rührkessel aufweist, Melamin, mindestens ein Aldehyd und mindestens ein Alkohol zugeführt und in ihr umgesetzt,

b) das Reaktionsgemisch, inbesondere eine Suspension zur

Trennung in eine feststoffreiche Phase und eine feststoffarme Phase einer Fest-Flüssig-Phasentrennvorrichtung zugeführt,

- c) die nach der Fest-Flüssig-Phasentrennung vorliegende
  5 feststoffreiche Phase in die erste Reaktionsstufe zurückgeführt und
- d) die nach der Fest-Flüssig-Phasentrennung vorliegende feststoffarme Phase weiteren Verarbeitungsschritten zugeführt,
   insbesondere in eine zweite Reaktionsstufe gefördert und dort weiter umgesetzt.

Dabei ist es vorteilhaft, wenn die festsstoffreiche Phase reich an nicht gelöstem Melamin ist.

In vorteilhafter Weise wird das Reaktionsprodukt als Suspension von einem Überlauf eines Reaktors der ersten Reaktionsstufe, insbesondere des letzten Reaktors der ersten Reaktionsonsstufe abgezogen und in die Fest-Flüssig-

20 Phasentrennvorrichtung gefördert.

15

25

30

35

Damit ist es möglich, diesen Teilschritt eines vollständigen Direktsyntheseverfahrens kontinuierlich zu betreiben, wobei durch den stetigen Abzug des Reaktionsproduktes und der Rückführung der feststoffreichen Phase ein gleichmäßiger Reaktionsfortschritt erreichbar ist.

Mit Vorteil ist die Fest-Flüssig-Phasentrennvorrichtung als Hydrozyklon, als Zentrifuge, insbesondere als Tellerzentrifuge oder als Filter ausgebildet.

Bevorzugt wird für die Reaktion im ersten Reaktor eine Lösung von Formaldehyd (37%-ig) in Wasser und Methanol verwendet.

Ferner ist es vorteilhaft, vor der ersten Reaktionsstufe die Reaktanten in einem kontinuierlichen Mischer homogen vorzumi-

PCT/EP2004/003269 WO 2004/092239 3

schen.

5

10

Vorteilhafterweise findet die Reaktion in mindestens einem ersten Reaktor bei Temperaturen zwischen 70 und 140°C und bei einem Druck zwischen 2 und 30 bar statt.

Mit Vorteil wird die feststoffarme Phase nach der Fest-Flüssig-Phasentrennvorrichtung einer kontinuierlichen zweiten Reaktionsstufe, insbesondere mit mindestens einem Rohrreaktor zur weiteren Veretherung zugeführt. Vorteilhafterweise wird die Umsetzung in der zweiten Reaktionsstufe unter sauren Bedingungen, insbesondere bei einem pH-Wert zwischen 5 und 6, durchgeführt.

Besonders vorteilhaft ist der Einsatz von heterogenen sauren 15 Katalysatoren wie z.B. sauren Ionenaustauschern. Geeignete Ionenaustauscher sind beispielsweise Ionenaustauscher auf Basis von chlormethylierten und mit Trimethylolamin aminierten Styren- Divinylbenzen-Copolymeren oder auf Basis von sulfonierten Styren-Divinylbenzen-Copolymeren. 20

Auch ist es vorteilhaft, wenn dem Reaktionsgemisch vor der zweiten Reaktionsstufe homogene Katalysatoren zugemischt werden.

25

Für eine gute radiale Durchmischung in der zweiten Reaktionsstufe ist es vorteilhaft, wenn mindestens ein Reaktor der zweiten Reaktionsstufe Mischelemente, insbesondere statische Mischer und / oder Füllkörper aufweist.

30

Es ist vorteilhaft, wenn das Reaktionsprodukt der zweiten Reaktionsstufe auf einen pH-Wert von mehr als 9 eingestellt wird, insbesondere durch Zudosierung von Natronlauge.

in 35 Das Reaktionsprodukt der zweiten Reaktionsstufe wird mindestens einem Verdampfungsschritt aufkonzentriert.

Durch vollständige Abspaltung von Formaldehyd und teilweiser Kondensation wird das praktisch lösungsmittelfreie flüssige Melaminharzvorkondensat vorteilhafterweise in einer dritten Reaktionstufe modifiziert. Die dritte Reaktionsstufe ist vorzugsweise als kontinuierlicher Mischer, insbesondere als Kneter ausgeführt.

Dabei werden dem Melaminharzvorkondensat gegebenenfalls vor,
während und/oder nach dem Aufkonzentrieren C4 -C18 -Alkohole,
Diole vom Typ HO-R-OH und / oder vierwertige Alkohole auf der
Basis von Erythrit zugesetzt werden und diese in der dritten
Reaktionsstufe mit dem aufkonzentrierten Melaminharzvorkondensat vorzugsweise in einem Mischer, insbesondere einem
Kneter umgesetzt wird.

Vorteilhafterweise ist mindestens ein Diol vom Typ HO-R-OH mit Molmassen von 62 bis 20000 oder eine Mischung von mindestens zwei Diolen vom Typ HO-R-OH mit Molmassen von 62 bis 20000 eingesetzt werden, wobei der Substituent R eine der folgendem Strukturen aufweisen kann

 $C_{2}-C_{18}-Alkylen,$   $-CH(CH_{3})-CH_{2}-O-(C_{2}-C_{12})-Alkylen-O-CH_{2}-CH(CH_{3})-,$   $-CH(CH_{3})-CH_{2}-O-(C_{2}-C_{12})-Arylen-O-CH_{2}-CH(CH_{3})-,$   $-(CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-CO)_{x}-(CH_{2}-CHR)_{y} -[CH_{2}-CH_{2}-O-CH_{2}-CH_{2}]_{n}-,$   $-[CH_{2}-CH(CH_{3})-O-CH_{2}-CH(CH_{3})]_{n}-,$   $-[O-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}]_{n}-,$   $-[(CH_{2})_{2-8}-O-CO-(C_{6}-C_{14})-Arylen-CO-O-(CH_{2})_{2-8}]_{n}-,$   $-[(CH_{2})_{2-8}-O-CO-(C_{2}-C_{12})-Alkylen-CO-O-(CH_{2})_{2-8}]_{n}-,$   $30 \qquad \text{wobei } n=1 \text{ bis } 200; \text{ } x=5 \text{ bis } 15;$ 

-Siloxangruppen enthaltende Polyestersequenzen des Typs  $-[(X)_{r}-O-CO-(Y)_{s}-CO-O-(X)_{r}]-,$  bei denen

$$\begin{array}{lll} X & = - \{ (CH_2)_{2-8} - O - CO - (C_6 - C_{14}) - Arylen - CO - O - (CH_2)_{2-8} \} - \\ & & \text{oder} \\ & & - \{ (CH_2)_{2-8} - O - CO - (C_2 - C_{12}) - Alkylen - CO - O - (CH_2)_{2-8} \} -; \end{array}$$

$$C_{1}-C_{4}-Alkyl \quad C_{1}-C_{4}-Alkyl$$
15
$$Y = -\{(C_{6}-C_{14})-Arylen-CO-O-(\{Si-O-[Si-O]_{y}-CO-(C_{6}-C_{14})Arylen\}-(C_{1}-C_{4}-Alkyl)\}$$

$$C_{1}-C_{4}-Alkyl \quad C_{1}-C_{4}-Alkyl$$

20 oder

30

wobei r = 1 bis 70; s = 1 bis 70 und y = 3 bis 50 bedeuten;

- Siloxangruppen enthaltende Polyethersequenzen des Typs

wobei  $R'_2 = H$ ;  $C_1-C_4-Alkyl$  und y = 3 bis 50 bedeuten;

5

- Sequenzen auf Basis von Alkylenoxidaddukten des Melamins vom Typ

 $2-Amino-4, 6-di-(C_2-C_4)$  alkylenamino-1, 3, 5-triazin - Sequenzen

10 - Phenolethersequenzen auf Basis zweiwertiger Phenole und  $C_2$ -  $C_8$ -Diolen vom Typ

 $-(C_2-C_8)$  Alkylen-O- $(C_6-C_{18})$  -Arylen-O- $(C_2-C_8)$  -Alkylen-Sequenzen

bedeutet.

Beispiele für Diole vom Typ  $HO-R_1-OH$ , wobei  $R_1 = C_2-C_{18}-15$  Alkylen bedeuten, sind Ethylenglykol, Butandiol, Oktandiol, Dodekandiol und Oktadekandiol.

Beispiele für Diole vom Typ HO-R2-OH, wobei

 $R_2 = -[CH_2-CH_2-O-CH_2-CH_2]_n$  und n = 1-200 ist, sind Polyethylenglykole mit Molmassen von 500 bis 5000.

20 Beispiele für Diole vom Typ HO-R3-OH, wobei

 $R_3 = -[CH_2-CH(CH_3)-O-CH_2-CH(CH_3)]_n$  und n = 1-200 ist, sind Polypropylenglykole mit Molmassen von 500 bis 5000.

Beispiele für Diole vom Typ HO-R4-OH, wobei

 $R_4 = -[O-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2]_n$  und n = 1-200 ist, sind Polytetra-25 hydrofurane mit Molmassen von 500 bis 5000.

Beispiele für Diole vom Typ HO-R5-OH, wobei

5

30

 $R_5 = -[(CH_2)_{2-8}-O-CO-(C_6-C_{14})-Arylen-CO-O-(CH_2)_{2-8}]_n-und n =$ 1-200 ist, sind Ester und Polyester auf Basis gesättigter Dicarbonsäuren, wie Terephthalsäure, Isophthalsäure oder Naphthalindicarbonsäure und Diolen wie Ethylenglykol, Butandiol, Als Ester wird und/oder Hexandiol. Neopentylglykol Bis(hydroxyethyl) terephthalat bevorzugt.

Beispiele für Diole vom Typ HO-R6-OH, wobei  $R_6 = -[(CH_2)_{2-8}-O-CO-(C_2-C_{12})-Alkylen-CO-O-(CH_2)_{2-8}]_n-$  und n = 1-200 ist, sind Polyester auf Basis gesättigter Dicarbonsäuren 10 wie Adipinsäure und/oder Bernsteinsäure, ungesättigter Dicarbonsäuren, wie Maleinsäure, Fumarsäure und/oder Itakonsäure und Diolen wie Ethylenglykol, Butandiol, Neopentylglykol und/oder Hexandiol.

Beispiele für Diole vom Typ HO-R7-OH, wobei 15

R<sub>7</sub> = Siloxangruppen enthaltende Sequenzen des Typs

bedeuteten, sind 1,3-Bis(hydroxybutyl)tetramethyldisiloxan und 1,3- Bis(hydroxyoktyl)tetraethyldisiloxan. 25

Beispiele für Polyestersequenzen mit Siloxangruppen enthaltende Diole vom Typ HO-R8-OH, wobei

$$R_8 = -[(X)_r-O-CO-(Y)_s-CO-O-(X)_r]-$$
, bei denen

 $X = -\{ (CH_2)_{2-8} - O - CO - (C_6 - C_{14}) - Arylen - CO - O - (CH_2)_{2-8} \}$ oder  $-\{(CH_2)_{2-8}-O-CO-(C_2-C_{12})-Alkylen-CO-O-(CH_2)_{2-8}\}-;$ 

oder

10  $C_1-C_4-Alkyl \qquad C_1-C_4-Alkyl$ 

 $-\{O-CO-(C_2-C_{12})-Alkylen-CO-O-(\{Si-O-[Si-O]_y-CO-(C_2-C_{12})Alkylen-CO\}-;$ 

wobei r = 1 bis 70; s = 1 bis 70 und y = 3 bis 50 bedeuten, sind Hydroxylendgruppen enthaltende Polyester auf Basis aromatischer  $C_6$ - $C_{14}$ -Arylen-dicarbonsäuren, wie Terephthalsäure oder Naphthalindicarbonsäure, aliphatische  $C_2$ - $C_{12}$ -Alkylendicarbonsäuren wie Adipinsäure, Maleinsäure oder Pimelinsäure. Diolen wie Ethylenglykol, Butandiol, Neopentylglykol oder Hexandiol und Siloxanen wie Hexamethyldisiloxan oder  $\alpha$ ,  $\omega$ -Dihydroxypolydimethylsiloxan.

Beispiele für Siloxangruppen enthaltende Polyetherdiole  $HO-R_9-OH$ , bei denen  $R_9$  Polyethersequenzen des Typs

30

35

20

wobei R'<sub>2</sub> = H; C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl und y = 3 bis 50 bedeuten; sind Polyetherdiole auf Basis von Siloxanen wie Hexamethyldisiloxan oder  $\alpha$ ,  $\omega$ -Dihydroxypolydimethylsiloxan und Alkylenoxiden, wie Ethylenoxid oder Propylenoxid.

5 Beispiele für Diole auf Basis von Alkylenoxidaddukten des Melamins vom Typ

2-Amino-4, 6-bis (hydroxy- $(C_2-C_4)$ -alkylenamino)-1, 3, 5-triazin

sind Diole auf Basis Melamin und Ethylenoxid oder Propylenoxid.

Beispiele für Phenoletherdiole auf Basis zweiwertiger Phenole und  $C_2$ - $C_8$  Diolen vom Typ Bis(hydroxy- $(C_2$ - $C_8)$  - Alkylen-O-)( $C_6$ - $C_{18}$ )-Arylen sind Ethylenoxidaddukte oder Propylenoxid-addukte an Diphenylolpropan.

Neben Diolen als mehrwertige Alkohole können beim Direktsyntheseverfahren ebenfalls dreiwertige Alkohole wie Glycerin oder vierwertige Alkohole auf der Basis von Erythrit oder deren Mischungen mit zweiwertigen Alkoholen eingesetzt werden.

15

20

25

Erfolgt der Zusatz von  $C_4-C_{18}-Alkoholen$  und/oder Diolen vom Typ HO-R-OH vor der ersten Verdampferstufe und/oder vor der zweiten Verdampferstufe, so werden zur Homogenisierung der Komponenten vor den Verdampferstufen Mischstrecken installiert.

Vorteilhafterweise sind die veretherten Melaminharzkondensate Mischungen mit mittleren Molmassen von 500 bis 2500 aus Tris (methoxymethylamino) triazin und dessen höhermolekularen Oligomeren sind.

Bevorzugt werden zwei Verdampfungsschritte durchgeführt. Beispielsweise wird das veretherte Melaminharzvorkondensat nach Einstellung eines pH-Wertes von weniger als 10 in einer ersten Verdampferstufe zur Abtrennung des Wasser-Methanol-Gemischs bei Temperaturen zwischen 80 und 130°C und bei einem Druck zwischen 0,1 und 1,0 bar bis zu einem Feststoffanteil an verethertem Melaminharzvorkondensat von 65 Massen-% bis 85 Massen-% eingeengt und in einer zweiten Verdampferstufe zur Erzielung eines Feststoffanteils an verethertem Melaminharzvorkondensat von 95 bis 99,9 Massen-% bei 90 bis 150°C und 0,1 bis 1 bar eingeengt.

5

10

15

Vor und / oder während des Aufkonzentrierens, das heißt vor der ersten und / oder vor der zweiten Verdampferstufe und/oder nach dem Aufkonzentrieren, das heißt vor dem dritten Reaktionsschritt können dem Melaminharzvorkondensat  $C_4-C_{18}$  - Alkohole, Diole vom Typ HO-R-OH und / oder vierwertige Alkohole auf der Basis von Erythrit zugesetzt werden. Dabei betragen die Molmassen der Diole bevorzugt 62 bis 20000.

Vor und / oder während des Aufkonzentrierens, das heißt vor der ersten und / oder vor der zweiten Verdampferstufe und/oder nach dem Aufkonzentrieren, das heißt vor dem dritten Reaktionsschritt können dem Melaminharzvorkondensat in Alkoholen oder Wasser gelöste Säuren und/oder Säureanhydride zugegeben werden.

- Durch vollständige Abspaltung von Formaldehyd und teilweiser Kondensation wird das praktisch lösungsmittelfreie flüssige Melaminharzvorkondensat in einer dritten Reaktionstufe modifiziert und gegebenenfalls mit Alkoholen und/oder Diolen umgesetzt.
- 30 Die dritte Reaktionsstufe wird vorteilhaft in einem kontinuierlichen Kneter durchgeführt. Die Reaktionszeit im Kneter beträgt etwa 2 bis 12 min, die Reaktionstemperatur beträgt

180°C bis 280°C. Im Kneter erfolgt die Entfernung niedermolekularer Reaktionsprodukte durch Entgasung, das veretherte Melaminharzkondensat wird anschließend ausgetragen und granuliert.

5

10

25

Dabei ist es möglich, in den kontinuierlichen Kneter zusätzlich bis zu 75 Massen-% Füllstoffe und/oder Verstärkungsfasern, weitere reaktive Polymere vom Typ Ethylen-Copolymere, Maleinsäureanhydrid-Copolymere, modifizierte Maleinsäureanhydrid-Copolymere, Poly(meth)acrylate, Polyamide, Polyester und/oder Polyurethane, sowie bis zu 2 Massen-%, jeweils bezogen auf die veretherten Melaminharzkondensate, Stabilisatoren, UV-Absorber und/oder Hilfsstoffe zuzugeben.

Als kontinuierliche Kneter können in der dritten Reaktionsstufe Doppelschneckenextruder eingesetzt werden, die sowohl nach der Einzugszone als auch nach der Reaktionszone Entgasungszonen besitzen. Solche Doppelschneckenextruder können ein Verhältnis L/D = 36-60 mit gleich- oder gegenläufiger 20 Schneckenanordnung aufweisen.

Grundsätzlich sind als Kneter auch andere, sich mindestens teilweise selbst reinigende, kontinuierlich arbeitende, für die Verarbeitung hochviskoser Medien geeignete Maschinen mit Vakuumentgasung verwendbar (z.B. Buss co Kneter, Einschneckenextruder, Extruder in Kaskadenanordnung, Ein- oder Zweiwellenknetmaschinen des Typs LIST ORP; CRP, Discotherm etc.).

Zur Abtrennung von Inhomogenitäten kann die Schmelze mit einer Zahnradpumpe in einen Schmelzefilter gefördert werden.
Die Überführung der Schmelze in Granulatpartikel kann in Granulatoren oder in Pastillierungsanlagen durch Dosierung der Schmelze über eine Aufgabevorrichtung auf ein kontinuierliches Stahlband und Kühlung und Verfestigung der abgelegten
Pastillen erfolgen.

Beispiele für geeignete Füllstoffe, die beim Direktsyntheseverfahren in den kontinuierlichen Kneter dosiert werden können, sind: Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Al(OH)<sub>3</sub>, Bariumsulfat, Calciumcarbonat, Glaskugeln, Kieselerde, Glimmer, Quarzmehl, Schiefermehl,

Mikrohohlkugeln, Russ, Talkum, Gesteinsmehl, Holzmehl, Cellulosepulver und/oder Schalen- und Kernmehle, wie Erdnussschalenmehl oder Olivenkernmehl. Bevorzugt werden als Füllstoffe Schichtsilikate vom Typ Montmorillonit, Bentonit, Kaolinit, Muskovit, Hectorit, Fluorhectorit, Kanemit, Revdit, Grumantit, Ilerit, Saponit, Beidelit, Nontronit, Stevensit, Laponit, Taneolit, Vermiculit, Halloysit, Volkonskoit, Magadit, Rectorit, Kenyait, Sauconit, Borfluorphlogopite und/oder synthetische Smectite.

Beispiele für geeignete Verstärkungsfasern, die beim Direktsyntheseverfahren in den kontinuierlichen Kneter dosiert werden können, sind anorganische Fasern, insbesondere Glasfasern
und/oder Kohlenstofffasern, Naturfasern, insbesondere Cellulosefasern wie Flachs, Jute, Kenaf und Holzfasern, und/oder
Kunststofffasern, insbesondere Fasern aus Polyacrylnitril,
Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, Polypropylen, Polyestern
und/oder Polyamiden.

15

20

25

Beispiele für reaktive Polymere vom Typ Ethylen-Copolymere, die beim Direktsyntheseverfahren in den kontinuierlichen Kneter dosiert werden können, sind teilverseifte Ethylen-Vinylacetat-Copolymere, Ethylen-Butylacryl-Acrylsäure-Copolymere, Ethylen-Hydroxy-ethylacrylat-Copolymere oder Ethylen-Butylacrylat-Glycidylmethacrylat-Copolymere.

Beispiele für reaktive Polymere vom Typ Maleinsäureanhydrid-30 Copolymere, die beim Direktsyntheseverfahren in den kontinuierlichen Kneter dosiert werden können, sind  $C_2$ - $C_{20}$ -Olefin-Maleinsäureanhydrid-Copolymere oder Copolymere aus Maleinsäureanhydrid und  $C_8$ - $C_{20}$ -Vinylaromaten.

Beispiele für die  $C_2-C_{20}$ -Olefin-Komponenten, die in den Ma-15 leinsäureanhydrid-Copolymeren enthalten sein können, sind E- thylen, Propylen, Buten-1, Isobuten, Diisobuten, Hexen-1, Octen-1, Hepten-1, Penten-1, 3-Methylbuten-1, 4-Methylpenten-1, Methylethyl-penten-1, Ethylpenten-1, Ethylhexen-1, Octadecen-1 und 5,6-Dimethylnorbornen.

5

Beispiele für die  $C_8$ - $C_{20}$ -Vinylaromaten-Komponenten, die in den Maleinsäureanhydrid-Copolymeren enthaltenen sein können, sind Styren,  $\alpha$ -Methylstyren, Dimethylstyren, Isopropenylstyren, p-Methylstyren und Vinylbiphenyl.

10

Beispiele für modifizierte Maleinsäureanhydrid-Copolymere, die beim Direktsyntheseverfahren in den kontinuierlichen Kneter dosiert werden können, sind partiell oder vollständig veresterte, amidierte bzw. imidierte Maleinsäureanhydrid-

15 Copolymere.

Besonders geeignet sind modifizierte Copolymere aus Maleinsäureanhydrid und C<sub>2</sub>-C<sub>20</sub>-Olefinen bzw. C<sub>8</sub>-C<sub>20</sub>-Vinylaromaten mit einem Molverhältnis von 1 : 1 bis 1 : 9 und Molmassen
20 Gewichtsmitteln von 5000 bis 500000, die mit Ammoniak, C<sub>1</sub>-C<sub>18</sub>-Monoalkylaminen, C<sub>6</sub>-C<sub>18</sub>-aromatischen Monoaminen, C<sub>2</sub>-C<sub>18</sub>-Monoaminoalkoholen, monoaminierten Poly(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkylen)oxiden einer Molmasse von 400 bis 3000, und/oder monoveretherten Poly(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkylen)oxiden einer Molmasse von 100 bis 10000 um
25 gesetzt worden sind, wobei das Molverhältnis der Anhydridgruppen am Copolymeren zu Ammoniak, Aminogruppen C<sub>1</sub>-C<sub>18</sub>-Monoalkylamine, C<sub>6</sub>-C<sub>18</sub>-aromatische Monoamine, C<sub>2</sub>-C<sub>18</sub>-Monoaminoalkohole bzw. monoaminiertes Poly(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkylen)oxid und/oder Hydroxygruppen Poly(C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>-alkylen)oxid 1 : 1 bis 20

30 : 1 beträgt.

35

Beispiele für reaktive Polymere vom Typ Poly(meth)acrylate, die beim Direktsyntheseverfahren in den kontinuierlichen Kneter dosiert werden können, sind Copolymere auf Basis von funktionellen ungesättigten (Meth)acrylatmonomeren, wie Acrylsäure, Hydroxyethylacrylat, Glycidylacrylat, Methacrylsäur

re, Hydroxybutylmethacrylat oder Glycidylmethacrylat und nichtfunktionellen ungesättigten (Meth)acrylatmonomeren, wie Ethylacrylat, Butylacrylat, Ethylhexylacrylat, Methylmethacrylat Ethylacrylat und/oder Butylmethacrylat und/oder  $C_8-C_{20}-V_{10}$  Vinylaromaten. Bevorzugt werden Copolymere auf Basis Methacrylsäure, Hydroxyethylacrylat, Methylmethacrylat und Styren.

5

10

Beispiele für reaktive Polymere vom Typ Polyamide. die beim Direktsyntheseverfahren in den kontinuierlichen Kneter dosiert werden können, sind Polyamid-6, Polyamid-6,6, Polyamid-11, Polyamid-12, Polyaminoamide aus Polycarbonsäuren und Polyalkylenaminen sowie die entsprechenden methoxylierten Polyamide.

Beispiele für reaktive Polymere vom Typ Polyester, die beim
Direktsyntheseverfahren in den kontinuierlichen Kneter dosiert werden können, sind Polyester mit Molmassen von 2000 bis 15000 aus gesättigten Dicarbonsäuren wie Phthalsäure, Isophthalsäure, Adipinsäure und/oder Bernsteinsäure, ungesättigten Dicarbonsäuren, wie Maleinsäure, Fumarsäure und/oder

Itakonsäure und Diolen wie Ethylenglykol, Butandiol. Neopentylglykol und/oder Hexandiol. Bevorzugt werden verzweigte Polyester auf Basis von Neopentylglykol, Trimethylolpropan, Isophthalsäure und Azelainsäure.

Beispiele für reaktive Polymere vorn Typ Polyurethane, die beim Direktsyntheseverfahren in den kontinuierlichen Kneter dosiert werden können, sind unvernetzte Polyurethane auf Basis von Toluylendiisocyanat, Diphenylmethandiisocyanat, Butandiisocyanat und/oder Hexandiisocyanat als Diisocyanatkomponenten und Butandiol, Hexandiol und/oder Polyalkylenglykole als Diolkomponenten mit Molmassen von 200 bis 30000.

Beispiele für geeignete Stabilisatoren und UV-Absorber, die beim Direktsyntheseverfahren in den kontinuierlichen Kneter dosiert werden können, sind Piperidinderivate, Benzophenonderivate, Benzotriazolderivate, Triazinderivate und/oder Benzofuranonderivate.

Beispiele für geeignete Hilfsstoffe, die beim Direktsyntheseverfahren in den kontinuierlichen Kneter dosiert werden können, sind latente Härter wie Ammoniumsulfat und/oder Ammoniumchlorid und/oder Verarbeitungshilfsmittel wie Calciumstearat, Magnesiumstearat und/oder Wachs.

5

10

15

20

Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten veretherten Melaminharzkondensate sind bevorzugt zur Schmelzeverarbeitung, insbesondere als Schmelzkleber und zur Herstellung von Platten, Rohren, Profilen, Spritzgussteilen, Fasern, Beschichtungen und Schaumstoffen oder zur Verarbeitung aus Lösung oder Dispersion als Adhesiv, Imprägnierharz, Lackharz oder Laminierharz oder zur Herstellung von Schäumen, Mikrokapseln oder Fasern, geeignet.

Der besondere Vorteil der nach dem Direktsyntheseverfahren hergestellten veretherten Melaminharzkondensate mit mittleren Molmassen von 500 bis 50000 besteht darin, dass sie auf Grund der höheren Schmelzviskosität gegenüber üblichen Triazinderivatvorkondensaten wie Melamin-Formaldehyd-Vorkondensaten nach Schmelzeverarbeitungsverfahren wie Thermoplaste verarbeitet werden können und Härte und Flexibilität der daraus hergestellten Erzeugnisse in einem breiten Eigenschaftsbereich einstellbar sind.

Der Anteil an flüchtigen Spaltprodukten während der Aushärtung der nach dem Direktsyntheseverfahren hergestellten veretherten Melaminharzkondensate während der Ausformung der Schmelze zum Erzeugnis ist gegenüber üblichen Formmassen auf Basis von niedrigmolekularen Aminoplast-Vorkondensaten drastisch reduziert. Dadurch lassen sich aus den veretherten Melaminharzkondensaten bei kurzen Taktzeiten rissfreie Erzeugnisse herstellen.

Bevorzugte Einsatzgebiete der nach dem Direktsyntheseverfahren hergestellten veretherten Melaminharzkondensate sind Schmelzkleber sowie die Herstellung von Platten, Rohren, Profilen, Spritzgussteilen, Fasern und Schaumstoffen.

- Die nach dem Direktsyntheseverfahren hergestellten veretherten Melaminharzkondensate, insofern sie keine Füllstoffe oder weitere reaktive Polymere enthalten, sind in polaren Lösungsmitteln vom Typ  $C_1$ - $C_{10}$ -Alkohole, Dimethylformamid oder Dimethylsulfoxid in Konzentrationen bis 60 Massen-% löslich.
- Die Lösungen oder Dispersionen sind als Adhesiv, Imprägniermittel, Lackharz- oder Laminierharzrezeptur oder zur Herstellung von Schäumen, Mikrokapseln oder Fasern geeignet. Die Vorteile der Lösungen bzw. Dispersionen der nach dem Direktsyntheseverfahren hergestellten veretherten Melaminharzkon-
- densate gegenüber üblichen Triazinharz-Vorkondensaten bestehen in der höheren Viskosität und den daraus resultierenden besseren Verlaufseigenschaften oder höheren Festigkeiten nicht ausgehärteter Zwischenprodukte bei der Faser- oder Schaumherstellung.

20

Die Aufgabe wird auch durch Melaminharzerzeugnisse gelöst, die unter Verwendung der nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten veretherten Melaminharzkondensate hergestellt werden.

25

35

Die Erfindung wird nachfolgend unter Bezugnahme auf die Figuren der Zeichnungen an einem Ausführungsbeispiel näher erläutert. Es zeigt:

30 Fig. 1 ein Fließbild einer Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens.

Im Folgenden wird schematisch eine Ausführungsform des erfindungsgemäßen kontinuierlichen Direktsyntheseverfahrens beschrieben. Im vorliegenden Beispiel werden drei Reaktionsstufen 100, 200, 300 verwendet.

Als Edukte dienen im hier dargestellten Beispiel Melamin, Formaldehyd und Methanol. Alternativ können auch andere Aldehyde und Alkohole verwendet werden.

5

10

15

20

25

30

35

Aus einem Vorlagebehälter für Methanol 1 und einem Vorlagebehälter für die wässrige 37 %-ige Formaldehydlösung 2 werden die Edukte über Dosierpumpen 4a, 4b einem kontinuierlichen Mischer 6 für Feststoffe (insbesondere Pulver) und Flüssigkeiten zugeführt. Beide Edukte werden dabei in einem ersten Vorwärmer 5 vorgewärmt.

Aus einem Vorlagebehälter für Melamin 3 wird Melamin kontinuierlich mit einer Feststoffdosievorrichtung 7 dem Feststoffeingang des Mischers 6 zugeführt. Der Mischer 6 sorgt dafür, dass eine homogene Suspension aus Methanol, Formaldehyd und Wasser entsteht.

Eine Druckerhöhungspumpe 8 fördert diese Suspension über einen zweiten Vorwärmer 9 zur ersten Reaktionsstufe 100, die als kontinuierlicher Rührreaktor 10 ausgebildet ist. In diesem ersten Reaktor 10 wird Melamin bei Temperaturen zwischen 70 und 140 °C und einem Druck zwischen 2 und 30 bar mit den anderen Edukten umgesetzt. Kontinuierliche Rührkessel zeichnen sich durch eine besonders gute Durchmischung des Reaktorinhalts aus, da die verwendeten Rührer auf die Eigenschaften der Reaktionsedukte und -produkte eingestellt werden können. Dabei kann statt einem Rührreaktor grundsätzlich auch eine Reaktorkaskade aus mehr als einem kontinuierlichen Rührkessel verwendet werden.

Das im ersten Reaktor 10 enthaltene heterogene Reaktionsprodukt ist eine Suspension, die im Folgenden in eine feststoffreiche Phase A und eine praktisch feststofffreie Phase B (Klarlösung) getrennt wird.

Aus einem hier nicht dargestellten Überlauf des ersten Reaktors 10 wird die Suspension mit einer zweiten Pumpe 12 abgezogen und einer Fest-Flüssig-Phasentrennvorrichtung 11 zugeführt. Im vorliegenden Ausführungsbeispiel ist Fest-Flüssig-Phasentrennvorrichtung als Querstromfilter ausgebildet. Alternativ können aber auch Zentrifugen, insbesondere Tellerzentrifugen oder Hydrozyklone als Fest-Flüssig-Phasentrennvorrichtung 11 verwendet werden. Grundsätzlich ist es auch hier möglich, die Fest-Flüssig-Phasentrennvorrichtung 11 mehrstufig (Hydrozyklon) auszubilden.

PCT/EP2004/003269

Das nicht gelöste Melamin und / oder die nicht gelösten Melaminreaktionsprodukte bilden die feststoffreiche Phase A, die in den ersten Reaktor 10 zurückgeführt wird.

15

20

25

10

5

Die feststoffarme Phase B wird als Klarlösung zur weiteren Umsetzung einem zweiten Reaktor 20 der zweiten Reaktionsstufe 200 zugeführt, der als Rohrreaktor ausgebildet ist. Grundsätzlich kann auch die zweite Reaktionsstufe aus mehr als einem Reaktorbehälter bestehen.

Im zweiten Reaktor 20 wird die Harzlösung verethert und weiter methyloliert. Zur Verbesserung der Durchmischung im zweiten Reaktor 20 verfügt dieser über statische Mischer und / oder Füllkörper. Die Umsetzung (Veretherung, weitere Methylolierung) erfolgt in der zweiten Reaktionsstufe unter sauren Bedingungen, bei einem pH-Wert zwischen 5 und 6.

Dem homogenen Reaktionsprodukt (Melaminharzvorkondensat) des zweiten Reaktors 20 wird am Ausgang der zweiten Reaktionsstufe zur Einstellung eines pH-Wertes von größer als 9 eine NaOH Lösung zudosiert 21. Über einen Wärmeübertrager 22 zur Abkühlung des Melaminharzvorkondensates und ein Drosselventil 23 wird das Melaminharzvorkondensat einer Verdampfungsstufe 25 zugeführt.

Diese Verdampferstufe 25 kann aus einem oder mehreren Verdampfern bestehen, wobei als Verdampfer Fallfilmverdampfer, Rotationsverdampfer oder auch andere Verdampferbauarten eingesetzt werden können.

5

10

20

Anschließend wird das aufkonzentrierte Melaminharzvorkondensat der dritten Reaktionsstufe 300 mit einem für die Umsetzung hochviskoser Produkte geeigneten Reaktor 30 zugeführt, der hier als kontinuierlicher Kneter ausgebildet ist. Mit einer Seitendosierung 32 wird der Schmelze ein Additiv zugegeben. Ferner weist der Kneter 30 einen Abzug 31 für leichtflüchtige Reaktionsprodukte auf.

Die Erfindung beschränkt sich in ihrer Ausführung nicht auf die vorstehend angegebenen bevorzugten Ausführungsbeispiele. Vielmehr ist eine Anzahl von Varianten denkbar, die von dem erfindungsgemäßen Verfahren auch bei grundsätzlich anders gearteten Ausführungen Gebrauch machen.

## Bezugszeichenliste

	1	Vorlagebehälter für Methanol						
5	2	Vorlagebehälter für Formaldehyd						
	3	Vorlagebehälter für Melamin.						
	4a,b	Dosierpumpen						
	5	erster Vorwärmer						
	6	Mischer						
10	7	Feststoffdosiervorrichtung						
	8	Druckerhöhungspumpe						
	9	zweiter Vorwärmer						
	10	erster Reaktor						
15	11	Fest-Flüssig-Phasentrennvorrichtung						
	12	Kreislaufpumpe						
	20	zweiter Reaktor (Rohrereaktor)						
	21	NaOH Dosierung						
20	22	Produktkühler						
	23	Entspannungsventil						
	25	Verdampfer (zweistufig)						
	30	dritter Reaktor (Mischer, Kneter)						
25	31	Entfernung leichtflüchtiger Reaktionsprodukte						
	32	Feststoffzugabe (Füllstoffe, Thermoplaste)						
	100	erste Reaktionsstufe						
	200	zweite Reaktionsstufe						
30	300	dritte Reaktionsstufe						
	A	feststoffreiche Phase						
	В	feststoffarme Phase (klare Reaktionslösung)						

#### Patentansprüche

1. Verfahren zur Synthese eines Melaminflüssigharzes,

5

10

20

25

dadurch gekennzeichnet, dass

- a) in einer kontinuierlichen ersten Reaktionsstufe (100), die inbesondere mindestens einen Rührkessel aufweist, Melamin, mindestens ein Aldehyd und mindestens ein Alkohol zugeführt und in ihr umgesetzt wird,
- b) das Reaktionsgemisch, inbesondere eine Suspension, zur Trennung in eine feststoffreiche Phase (A) und in eine feststoffarme Phase (B) einer Fest-Flüssig-Phasentrennvorrichtung (11) zugeführt wird,
  - c) die nach der Fest-Flüssig-Phasentrennung vorliegende feststoffreiche Phase (A) in die erste Reaktionsstufe (100) zurückgeführt wird und
  - d) die nach der Fest-Flüssig-Phasentrennung vorliegende feststoffarme Phase (B) weiteren Verarbeitungsschritten zugeführt wird, insbesondere in eine zweite Reaktionsstufe (200) gefördert und dort weiter umgesetzt wird.
  - 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die festsstoffreiche Phase (A) reich an nicht gelöstem Melamin ist.

30

- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass das Reaktionsprodukt als Suspension von
  einem Überlauf eines Reaktors der ersten Reaktionsstufe
  (100), insbesondere des letzten Reaktors der ersten Reaktionsstufe (100) abgezogen und in die Fest-Flüssig-
- Phasentrennvorrichtung (11) gefördert wird.

- 4. Verfahren nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Fest-Flüssig-Phasentrennvorrichtung (11) als Hydrozyklon, als Zentrifuge, insbesondere als Tellerzentrifuge oder als Filter ausgebildet ist.
- 5. Verfahren nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Alkohol Methanol und mindestens ein Aldehyd eine Lösung von Formaldehyd (37%-ig) in Wasser und Methanol verwendet wird.

10

15

30

- 6. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass vor der ersten Reaktionsstufe (100) die Reaktanten in einem kontinuierlichen Mischer (6) homogen vorgemischt
  werden.
- 7. Verfahren nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Reaktion in mindestens einem Reaktor (10) der ersten Reaktionsstufe (100) bei Temperaturen zwischen 70 und 140°C und bei einem Druck zwischen 2 und 30 bar stattfindet.
- 8. Verfahren nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die feststoffarme
  Phase (B) nach der Fest-Flüssig-Phasentrennvorrichtung (11)
  mindestens einer kontinuierlichen zweiten Reaktionsstufe
  (200), insbesondere mit mindestens einem Rohrreaktor zur weiteren Veretherung zugeführt wird.
  - 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Reaktion in der zweite Reaktionsstufe (200)
    unter sauren Bedingungen, insbesondere bei einem pH-Wert zwischen 5 und 6 durchgeführt wird.
  - 10. Verfahren nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, dass die zweite Reaktionsstufe (200) in Gegen-

wart von heterogenen sauren Katalysatoren wie z. B. sauren Ionenaustauschern durchgeführt wird.

- 11. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 8 bis 10, 5 dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Reaktor (20) der zweiten Reaktionsstufe (200) Mischelemente, insbesondere statische Mischer und / oder Füllkörper aufweist.
- 12. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 8 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass dem Reaktionsgemisch vor der zweiten Reaktionsstufe (200) homogene Katalysatoren zugemischt werden.
- 13. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 8 bis 12, 15 dadurch gekennzeichnet, dass nach der zweiten Reaktionsstufe (200) ein pH-Wert von mehr als 9 eingestellt wird, insbesondere durch Zudosierung (21) von Natronlauge.
- 14. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 8 bis 13,
  20 dadurch gekennzeichnet, dass das Reaktionsprodukt
  mindestens eines zweiten Reaktors (20) in alkoholischer Lösung in mindestens einem Verdampfungsschritt (25) aufkonzentriert wird, wobei dem Melaminharzvorkondensat vor, während
  und/oder nach dem Aufkonzentrieren C<sub>4</sub> -C<sub>18</sub> -Alkohole, Diole
  25 vom Typ HO-R-OH und / oder vierwertige Alkohole auf der Basis
  von Erythrit zugesetzt werden und in einer dritten Reaktionsstufe (300) das aufkonzentrierte Melaminharzvorkondensat mit
  einem Mischer (30), insbesondere einem Kneter umgesetzt wird.

25

15. Verfahren nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Diol vom Typ HO-R-OH mit Molmassen von 62 bis 20000 oder eine Mischung von mindestens
zwei Diolen vom Typ HO-R-OH mit Molmassen von 62 bis 20000
eingesetzt werden, wobei der Substituent R eine der folgendem
Strukturen aufweisen kann

 $C_2-C_{18}-Alkylen,$   $-CH(CH_3)-CH_2-O-(C_2-C_{12})-Alkylen-O-CH_2-CH(CH_3)-,$   $-CH(CH_3)-CH_2-O-(C_2-C_{12})-Arylen-O-CH_2-CH(CH_3)-,$   $-(CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-CO)_x-(CH_2-CHR)_y -[CH_2-CH_2-O-CH_2-CH_2]_n-,$   $-[CH_2-CH(CH_3)-O-CH_2-CH(CH_3)]_n-,$   $-[O-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2]_n-,$   $-[(CH_2)_{2-8}-O-CO-(C_6-C_{14})-Arylen-CO-O-(CH_2)_{2-8}]_n-,$   $-[(CH_2)_{2-8}-O-CO-(C_2-C_{12})-Alkylen-CO-O-(CH_2)_{2-8}]_n-,$ wobei n = 1 bis 200; x= 5 bis 15;

20  $C_1-C_4-Alkyl$   $C_1-C_4-Alkyl$   $-(C_1-C_{18})-Alkyl-O-Si-O-[Si]_{1-4}-O-(C_1-C_{18})-Alkyl-O_{1-C_4}-Alkyl$   $-(C_1-C_4-Alkyl)$   $-(C_1-C_4-Alkyl)$ 

-Siloxangruppen enthaltende Polyestersequenzen des Typs  $-[(X)_r-O-CO-(Y)_s-CO-O-(X)_r]-$ , bei denen

oder

5

10

wobei r = 1 bis 70; s = 1 bis 70 und y = 3 bis 50 bedeuten;

15

- Siloxangruppen enthaltende Polyethersequenzen des Typs

20

25

wobei  $R'_2 = H$ ;  $C_1-C_4-Alkyl$  und y = 3 bis 50 bedeuten;

- Sequenzen auf Basis von Alkylenoxidaddukten des Melamins vom Typ
- 2-Amino-4,6-di- $(C_2-C_4)$ alkylenamino-1,3,5-triazin Sequenzen

30

- Phenolethersequenzen auf Basis zweiwertiger Phenole und  $C_2$   $C_8$ -Diolen vom Typ
  - $-(C_2-C_8)$  Alkylen-O- $(C_6-C_{18})$  -Arylen-O- $(C_2-C_8)$  -Alkylen-Sequenzen

bedeutet.

5

10

25

30

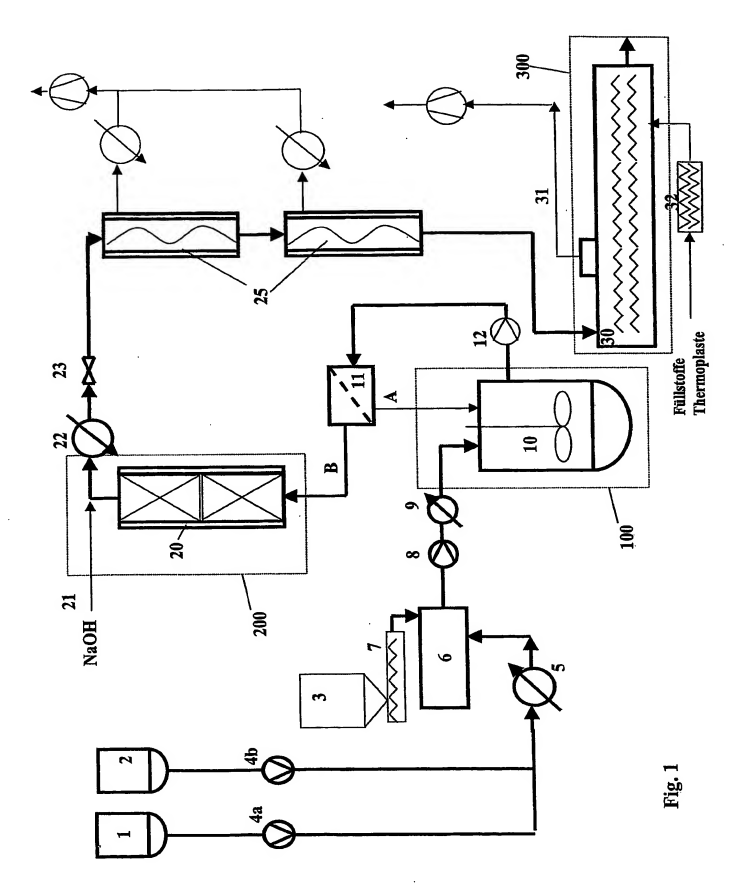
- 16. Verfahren nach Anspruch 14 oder 15, dadurch ge-kennzeichnet, dass die veretherten Melaminharzkondensate Mischungen mit mittleren Molmassen von 500 bis 2500 aus Tris (methoxymethylamino) triazin und dessen höhermolekularen Oligomeren sind.
- 17. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 14 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass vor und / oder während des Aufkonzentrierens, das heißt vor der ersten und / oder vor der zweiten Verdampferstufe und/oder nach dem Aufkonzentrieren, das heißt vor der zweiten Reaktionsstufe (200) dem Melaminharzvorkondensat in Alkoholen oder Wasser gelöste Säuren und/oder Säureanhydride zugegeben werden.
- 18. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 14 bis 17, 15 dadurch gekennzeichnet, dass das nach der Verdampfung erhaltene aufkonzentrierte Melaminharzvorkondensat eine Konzentration von 95 bis 99 Gew-% aufweist.
- 19. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 14 bis 18, dadurch gekennzeichnet, dass die Verdampfung der20 niedermolekularen Komponenten zweistufig erfolgt.
  - 20. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 14 bis 18, dadurch gekennzeichnet, dass der Kneter (30) als ein sich mindestens teilweise selbst reinigender, kontinuierlich arbeitender Extruder mit Vakuumentgasung ausgebildet ist.
    - 21. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 14 bis 18, dadurch gekennzeichnet, dass als Kneter (30) ein Doppelschneckenextruder mit Entgasungszonen verwendet wird.
    - 22. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 14 bis 19, dadurch gekennzeichnet, dass im kontinuierlichen Kneter (30) zusätzlich bis zu 75 Massen-% Füllstoffe und/oder Verstärkungsfasern, weitere reaktive Polymere vom Typ Ethy-

WO 2004/092239 PCT/EP2004/003269 27

len-Copolymere, Maleinsäureanhydrid-Copolymere, modifizierte Maleinsäureanhydrid-Copolymere, Poly(meth)acrylate, Polyamide, Polyester und/oder Polyurethane, sowie bis zu 2 Massen-%, jeweils bezogen auf die veretherten Melaminharzkondensate, Stabilisatoren, UV-Absorber und/oder Hilfsstoffe eingearbeitet werden.

- 23. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 14 bis 22, dadurch gekennzeichnet, dass das Melaminharzkondensat nach einer dritten Reaktionsstufe (300) ausgetragen und granuliert wird.
- 24. Verwendung von veretherten Melaminharzkondensaten, hergestellt nach einem Verfahren gemäß mindestens einem der Ansprüche 1 bis 24 zur Schmelzeverarbeitung, insbesondere als Schmelzkleber und zur Herstellung von Platten, Rohren, Profilen, Spritzgussteilen, Fasern, Beschichtungen und Schaumstoffen, oder zur Verarbeitung aus Lösung oder Dispersion als Adhesiv, Imprägnierharz, Lackharz oder Laminierharz oder zur Herstellung von Schäumen, Mikrokapseln oder Fasern.
- 25. Melaminharzerzeugnisse, hergestellt durch ein mit einem
  20 Direktsyntheseverfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1
  bis 23 veretherten Melaminharzkondensat.

5



## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PC1/EP2004/003269

	PCT/EP2004/003269
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C08G12/32 C08G73/06	
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC	
B. FIELDS SEARCHED	
winimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC $7$ $$ C08G	
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents	are included in the fields searched
Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where presented in the control of the c	practical, search terms used)
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category • Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
DE 25 16 349 A (CASSELLA FARBWERKE MAINKU AG) 28 October 1976 (1976-10-28) cited in the application	JR 24,25
page 2, line 12 - page 3, line 16	1
page 8, line 13 - line 21 claim 1	
X EP 0 062 179 A (CASSELLA FARBWERKE MAINKL AG) 13 October 1982 (1982-10-13) examples 1-11 claims	JR 24,25
P,X WO 03/106558 A (AGROLINZ MELAMIN GMBH; BREITENEDER PETER (AT); KALTENBACHER SASCHA (A) 24 December 2003 (2003-12-24) claims	24,25
Further documents are listed in the continuation of box C. X Paten	nt family members are listed in annex.
° Special categories of cited documents : "T" later documents	ment published after the international filing date date and not in conflict with the application but
"A" document defining the general state of the lart which is not cited to u. considered to be of particular relevance invention  "E" earlier document but published on or after the international "X" document	of particular relevance; the claimed invention
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another clation or other special reason (as specified) through the cannot be	e considered novel or cannot be considered to n inventive step when the document is taken alone of particular relevance; the claimed invention e considered to involve an inventive step when the it is combined with one or more other such docu-
other means ments, st 'P' document published prior to the international filing date but in the art.	uch combination being obvious to a person skilled
	alling of the international search report
	/08/2004
Name and mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL – 2280 HV Rijswijk	d officer
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	st, N

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

International Application No PCT/EP2004/003269

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
DE 2516349	A	28-10-1976	DE	2516349 A1	28-10-1976
	••		AT	350793 B	25-06-1979
			ΑT	273476 A	15-11-1978
			BE	840747 A1	14-10-1976
			CA	1040634 A1	17-10-1978
			CH	608497 A5	15-01-1979
			ES	447079 A1	16-06-1977
			FR	2307806 A1	12-11-1976
			GB	1501787 A	22-02-1978
	•		IT	1062093 B	25-06-1983
			JP	51143687 A	10-12-1976
			NL	7603807 A	19-10-1976
			SE	430334 B	07-11-1983
			SE	7604212 A	16-10-1976
			US	4081426 A	28-03-1978
			YU	94976 A1	31-05-1982
EP 0062179	A	13-10-1982	DE	3111936 A1	07-10-1982
		,	EP	0062179 A1	13-10-1982
			ES	8305803 A1	16-07-1983
			JP	57171748 A	22-10-1982
			US	4430380 A	07-02-1984
			ZA	8202057 A	23-02-1983
WO 03106558	Α	24-12-2003	AT	411761 B	. 25-05-2004
		_ · _ <b></b>	AT	411686 B	26-04-2004
			AT	9022002 A	15-10-2003
			WO	03106558 A1	24-12-2003
			AT	9052002 A	15-09-2003

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2004/003269

		13.7212004)	
A. KLASSIF IPK 7	COSG12/32 COSG73/06		
Nach der Inte	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	sifikation und der IPK	
	CHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 7	er Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol C08G	θ)	
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sov		
	r Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Ne ternal, WPI Data, PAJ	nne der Datenbank und evtl. verwendete Su	chbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		· 
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	DE 25 16 349 A (CASSELLA FARBWERK AG) 28. Oktober 1976 (1976-10-28) in der Anmeldung erwähnt	E MAINKUR	24,25
Α	Seite 2, Zeile 12 - Seite 3, Zeil Seite 8, Zeile 13 - Zeile 21 Anspruch 1	e 16	1 .
X	EP 0 062 179 A (CASSELLA FARBWERK AG) 13. Oktober 1982 (1982-10-13) Beispiele 1-11 Ansprüche	E MAINKUR	24,25
P,X	WO 03/106558 A (AGROLINZ MELAMIN BREITENEDER PETER (AT); KALTENBAC SASCHA (A) 24. Dezember 2003 (200 Ansprüche	HER	24,25
	l ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamilie	
Besonderd  A' Veröffe aber n  E' ätteres Anme  L' Veröffe ander soll or ausge  O' Veröffe eine E	ehmen  e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichtung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen idedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en 'im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt) eintitzung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, senutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	"T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem li oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht v Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur z Erfindung zugrundellegenden Prinzips o Theorie angegeben ist "X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutt kann allein aufgrund dieser Veröffentlich erfinderischer Tätigkeit beruhend betrac "Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutt kann nicht als auf erfinderischer Tätigke werden, wenn die Veröffentlichung mit e Veröffentlichungen dieser Kategorie in V diese Verbindung für einen Fachmann n	worden ist und mit der zum Versändnis des der der der ihr zugrundellegenden ung; die beanspruchte Erfindung ung nicht als neu oder auf htet werden ung; die beanspruchte Erfindung it beruhend betrachtet iner oder mehreren anderen rerbindung gebracht wird und ahellegend ist
dem b	eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche	*&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben F Absendedatum des Internationalen Reci	
2	2. Juli 2004	09/08/2004	
Name und	Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patenttaan 2 NL. – 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	West, N	

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlich

Internal Int

				1 ,	200 17 000000
lm Recherchenbericht ngeführtes Patentdokumen	t	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamille	Datum der Veröffentlichung
DE 2516349	A	28-10-1976	DE AT AT BE CA CH ES FR GB IT JP NL SE US YU	2516349 A1 350793 B 273476 A 840747 A1 1040634 A1 608497 A5 447079 A1 2307806 A1 1501787 A 1062093 B 51143687 A 7603807 A 430334 B 7604212 A 4081426 A 94976 A1	28-10-1976 25-06-1979 15-11-1978 14-10-1976 17-10-1978 15-01-1979 16-06-1977 12-11-1976 22-02-1978 25-06-1983 10-12-1976 19-10-1976 07-11-1983 16-10-1976 28-03-1978 31-05-1982
EP 0062179	A	13-10-1982	DE EP ES JP US ZA	3111936 A1 0062179 A1 8305803 A1 57171748 A 4430380 A 8202057 A	07-10-1982 13-10-1982 16-07-1983 22-10-1982 07-02-1984 23-02-1983
WO 03106558	A	24-12-2003	AT AT AT WO AT	411761 B 411686 B 9022002 A 03106558 A1 9052002 A	25-05-2004 26-04-2004 15-10-2003 24-12-2003 15-09-2003